PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

64-022932

(43) Date of publication of application: 25.01.1989

(51)Int.CI.

C08J 5/22 B01D 13/02 B01D 13/04

C25B 13/08 HO1M 8/02 HO1M 8/10

(21)Application number : 62-179168

(71)Applicant: TOA NENRYO KOGYO KK

(22) Date of filing:

20.07.1987

(72)Inventor: ITO TAKUJI

SAEKI KAZUO

KONO KOICHI

(54) ELECTROLYTIC THIN FILM

(57) Abstract:

PURPOSE: To obtain an electrolytic thin film, having a low film resistance and excellent mechanical strength and utilizable in a wide range of fuel cell, ECD, sensor, etc., by filling an ion exchange polymer in pores of a porous thin film consisting of an ultrahigh-mol.wt. polyolefin.

CONSTITUTION: The aimed solid and flexible electrolytic thin film, obtained by filling (B) an ion exchange polymer in pores of (A) a porous polyolefin thin film, prepared by dissolving a polyolefin having ≥5×105 weight-average mol.wt. in a solvent, such as liquid paraffin, in e.g. 1W15wt.% concentration, while heating to form a gelatinous sheet, desolvating the gelatinous sheet, heating 10W90wt.% desolvated gelatinous sheet as the melting point of the polyolefin or below and drawing the film and having 0.1W0.5µm film thickness, ≥40% porosity, ≥ 200kg/cm2 breaking strength and 0.001W1µm through pore diameter and having 5W10-3 Ω.cm2 resistance and excellent mechanical strength without liquid leakage and good dimensional stability of the film thickness.

LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

[Date of sending the examiner's decision of

rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of extinction of right]

Copyright (C); 1998,2003 Japan Patent Office

⑪ 日本国特許庁(JP)

⑩特許出願公開

母 公 開 特 許 公 報 (A) 昭64-22932

®Int,Cl.⁴	識別記号	庁内整理番号	④公開	昭和64年(1989)1月25日
B 01 D 13	5/22 5/02 1 0 1 5/04	8720-4F A-6953-4D F-7824-4D		
H 01 M 8	3/08 3 0 1 3/02 1/10	A - 7824 - 4D 6686 - 4K E - 7623 - 5H 7623 - 5H	審查請求 未請求	発明の数 1 (全6頁)

❷発明の名称 電解質薄膜

②特 顔 昭62-179168

砂出 顧 昭62(1987)7月20日

砂発 明 者 伊藤 卓取 埼玉県狭山市水野349-2 の発 明 者 佐伯 和男 埼玉県比企郡川島町八幡3-4-8 砂発 明 者 河野 公一 埼玉県朝護市三原3丁目29番10-404 砂出 頭 人 東亜燃料工業株式会社 東京都千代田区一ツ橋1丁目1番1号・ 砂代 理 人 弁理士 肯木 外5名

明 編 書

1. 発明の名称

電解資序順

2. 特許請求の範囲

1. 食量平均分子量5×10°以上のポリオレフィンからなる多孔性薄膜の空孔中にイオン交換 複数を充填して成る電解質薄膜。

7額の数率が0.1μm~50μm の範囲内である特許請求の範囲第1項記載の電解資産額。

3. 発明の詳細な説明

() 産業上の利用分野)

本発明は電解質薄膜に係る。電解質薄膜は燃料 電池、水電解、食塩電解、一次電池、二次電池、 促進輸送用分離膜、エレクトロクロミックデバイ ス(ECD)、センサーなど低度低抗で、且つすぐ れた機械的強度の要求される分野に広く利用でき る。

〔従来の技術〕

固体高分子電解質(SPE)としてはスルホン数

基をもつパーフルオロカーボン系の駅(商品名 Hafion®)に代表されるイオン交換膜やポリエチレンオキサイド(PEO)とアルカリ血属塩との複合体に代表されるイオン薬電性材料などがある。パーフルオロスルフォン酸やパーフルオロカルン 放などのイオン交換膜は化学的、熱的性質にすぐれ、正極や負極と一体化したコンパクトなセルを構成できるので食塩電解に利用され、さらに燃料電池や水電解等への応用も検討されている。

Hafion®は宇宙開発用の水素・酸素燃料電池に 用いられたが、その後、食塩電解用に改良され、 さらに高性能のファ素系イオン交換膜の出現によ り、クロル、アルカリ食塩電解プロセスの多くは イオン交換膜法に転換されている。

(発明が解決しようとする問題点)

固体實分子電解費(SPE)を用いる系では電気 エネルギー効率が脱の電気低抗によるオーム機の ために低下するという問題がある。パーフルオロ スルフォン酸膜やカルボン酸膜の実効低抗は1 $\Omega \cdot ca^2 \sim 100\Omega \cdot ca^2$ またはそれ以上である。 電 極間の電気抵抗を下げるには寝骸化が一つの解決 重であるが、主として力学的強度の制約から限界があり、膜厚はNafion® で0.11mm \sim 0.25mmであり、100 μ m以下で実用的な強度を有するSPEは未知である。

また、Nafion®に代表されるファ素系イオン交換版は高値である。

(同題点を解決するための手段)

本発明者らは、上記問題点を解決すべく、イオン準電性と力学的強度を関立させ、実用性の観点の からコスト低減に効果的な固体高分子電解質膜の 開発について種々検討した結果、重量平均分子量 5×10 以上のポリオレフィンから多礼性溶膜を調製し、その穴部分にイオン交換側路を密光域することにより、その目的を建成することができることを見い出し、本発明を完成した。

すなわち、本発明は、食量平均分子量5×10°以上のポリオレフィンからなる多孔性薄膜の空孔

中にイオン交換閉路を充填して成る電解資源膜に ある。

本見明において用いるポリオレフィンは、オレ フィンの単独重合体または共成合体の、結晶性の 線状ポリオレフィンで、その重量平均分子量が5 ×10°以上、好ましくは1×10°~1×10° のものである。例えば、ポリエチレン、ポリアロ ピレン、エチレンープロピレン共立合体、ポリブ テンー1、ポリ4ーメチルペンテンー1などがあ げられる。これらのうちでは重量平均分子量が1 ×10°以上のポリエチレンまたはポリプロピレ ンが好ましい。ポリオレフィンの食量平均分子量 は、得られる透過膜の機械的強度に影響する。紅 高分子量ポリオレフィンは、超延伸により掻薄で 高強度の製顔を可能とし、実効抵抗の低い高イオ ン導電性薄膜の支持体となる。重量平均分子量が 5×10°未満のポリオレフィンでは、超延伸に よる循环高強度の膜が得られない。一方、並量平 均分子量が10,以上では延伸加工による薄膜化 が難しく、実用的でない。

上記のような多孔性寝腹は次のような方法で製造できる。超高分子量ポリオレフィンを演動パラフィンのような溶媒中に1度量%~15重量%を加熱溶解して均一な溶液とする。この溶液からシートを形成し、急冷してゲル状シートとする。このゲル状シート中に含まれる溶媒景を、塩化メチ

レンのような揮発性溶剤で処理して10重量%~90重量%とする。このゲル状シートをポリオレフィンの敵点以下の温度で加熱し、面倍率で10倍以上に延伸する。この延伸膜中に含まれる溶媒を、塩化メチレンのような揮発性溶剤で抽出除去した後に乾燥する。

とカルボキシル基を回気にもつパーフルオロビニ ルエーテルの共産合権を用いることができる。海 水の濃縮や脱塩のためイオン交換設電気透析法に おいて本発明の電解質複膜を用いるためにはイオ ン交換器としてスルフォン放益あるいは第四級ア ンモニウム器をもつスチレン・ジビニルベンゼン 共盛合体が好適である。燃料電池や水電解などカ ソート雰囲気での耐酸化安定性が要求される用法 にはスルフォン酸、カルボン酸、そして/または リン酸基をもった非常樹脂系のイオン交換樹脂が 好ましい。ファ素系イオン交換樹脂はハロゲンに よる酸化作用や強酸やアルカリに対する耐性にす ぐれるため、本発明の電解質薄膜を構成する上で 特に好渡である。スルフォン酸器をもったカチオ ン交換樹脂としては米因DuPont社製の商品名 「Malion®」も舒波である。これはポリテトラフ ルオロエチレンとパーフルオロ・スルフォニル・ エトキシピニルエーテルの共重合物を加水分解し、 スルフォニル基を、スルフォン酸基に転換し、イ オン交換館が賦与されたものである。本発明の超

高分子量のポリオレフィンからなる多孔性溶膜の空孔中に含液、強布、またはスプレー法により充填するためにはイオン準電性材料が溶液状であることが好ましい。溶液状Nafion®は例えば、固体状Nafion®をプロピルアルコール・水等の当量で必要で処理することにあっての温度で処理することにある。さらに、スルフォン酸基1当量あたりのポリマー重量が 1.100グラムのNafion®をアルコール溶液に溶解させた市販品を用いることもできる。

本発明の電解質薄膜の製造法としては、① 溶 媒に溶解させたイオン交換樹脂または溶媒中に ル状またはゲル状に試分散させたイオン交換樹脂 をポリオレフィン多孔性薄膜に含浸させるか。 カまたはスプレーした後溶剤を缺去する、② 交換 切オレフィン多孔性薄膜の製造工程でイオンの分散 密液をポリオレフィンゲル状シートに充填させた 後製膜する、② イオン交換樹脂の単量体や部 住プレカーサーをポリオレフィン多孔性薄膜に含

合浸、塗布またはスプレー法は本発明のポリオ レフィン多孔体が 0.001μα~1μαの平均貫通孔 径をもち、挟触角が90°以下の溶液に対して毛 管装稿作用により孔中にとけ込む性質を応用する ものである。従って、ポリオレフィンに対する部 液の接触角が90°以下の系に対してはポリオレ フィンの表面改賞の処理なしに広く運用できる。 ちなみに、有機溶媒のポリオレフィンに対する技 触角の例として、ベンゼン5°以下、ヨウ化メチ レン52°、ホルムアミド77°、グリセリン 79゜である。さらに、ポリオレフィン多孔質を アルコールやアクリル酸にて技積処理、またはア ラズマ処理したり、原水性有根炭化水素の単量体 をグラフト重合(特開昭61-106840号公根)させる ことにより、使用する溶媒に対するぬれ特性を改 **労することができる。本発明の電解質移順の製法** のうちでは、特に合浸、盆布またはスプレー法が 値便で、かつ均質な存践を形成する上から、好ま しい。例えば、イオン交換制能としてNafion®を 用いる場合には以下の方法に拠ることができる。

遺量平均分子量5×10°以上のポリオレフィ ンを、溶媒中で加熱溶解して均一な溶液に関鍵す る。このときの海媒としては、鉄ポリオレフィン を十分に溶解できるもので、例えば飽和脂肪族炭 化水素、斑式炭化水素、芳香族炭化水素またはこ れらの混合物などがあげられる。好波な何として は、パラフィン油、デカン、ウンデカン、ドデカ ン、テトラリンなどの脂肪族または環式の炭化水 素あるいは沸点がこれらに対応する鉱油留分など があげられる。加熱溶解は、放ポリオレフィンが、 海液中でゲル化する温度よりも高く溶媒中に完全 に溶解する温度で行われる。温度はポリオレフィ ンの種類および使用される溶媒により異なるが、 一般には140℃~250℃の蛯屈である。また、海欲 中に存在するポリオレフィンの過度は1重量%~ 15重量%、好ましくは2重量%~8重量%であ . δ.

このポリオレフィン溶液を適宜選択されるダイスからシート状に押し出し、あるいは支持体上に液延し、水浴、空気浴、溶剤などでゲル化温度以下、好ましくは15℃~25℃の温度に少くとも50℃/分の速度で冷却してゲル状シートを成形する。ゲル状シートの厚さは通常 0.1mm~10 mm程度に成形する。このゲル状シートは、ポリオレフィン溶解時の溶媒で影調されたもので脱溶媒処理することが好ましい。

化水素、三塩化三フッ化エタンなどのフッ化炭化水素、ジエチルエーテル、ジオキサンなどのエテル類、その他メタノール、エタノールなどのアルコール類などがあげられる。延伸はゲル状シートの原反を加熱し、選常のテンター法、ロール法、圧延法もしくはこれらの方法の組合せによって所定の倍率で2軸延伸する。2軸延伸は、同時または遅次のどちらであってもよい。

加熱温度は、原反のポリオレフィン結晶分散温度から結晶酸点+20℃までの範囲が好ましい。 具体的にはポリエチレンで90℃~160℃の範囲で、さらには110℃~140℃の範囲が好ましい。加熱温度が結晶分散温度未満では、樹脂の軟化が不十分で延伸において破脱し易く高倍率の延伸ができない。一方結晶酸点を大きく超える場合には、樹脂の過度の溶散により延伸ができない。

また、延伸倍率は、原反の厚さによって異なるが、1輪方向で少くとも2倍以上、好ましくは5倍以上、丙倍率で10倍以上、好ましくは25倍以上である。面倍率が10倍未満では高強度の移

膜が得られないために好ましくない。なお、延伸 後に熟処理を施すことにより熱安定性および強度 などを改善することができる。

本発明において開示される電解質複数は厚さ 0.1μm~50μm、より好ましくは2μm~25 μm、空孔率が40%~80%、より好ましくは60% ~90%、平均質通孔径が 0.001μm~1μm、より

 $R = K \cdot d/A$

$R' = A \cdot R = K \cdot d$

導電性薄胶の実効抵抗は上式に示されるように比低抗と膜厚により決定されるが、温度や共存物によっても影響をうける。実用的な関点から富温で $5\Omega \cdot cm^2$ 以下でより好ましくは $1\Omega \cdot cm^2$ 以下であることが望ましい。

さらに、本発明の寝腹電解質はポリオレフィン 原反シートを面倍率10倍以上、好ましくは25 倍以上に二軸医仲して得られた寝腹をマトリック スとして用いており、腹厚の寸法安定性、均質性 にすぐれるため、腰の面積方向の電気的特性のす ぐれたセルを構成することが可能であり、かつ、 大面積化やスパイラルモジュールや平板型の積層 化も容易である。

この溶液を加熱した金型に充填し、15℃迄急冷してゲル状シートを得た。このゲル状シートを得た。このゲル状シートを得た。このゲル状シートを得した後、平滑してはり付けた状態で塩化メチレンを蒸発乾燥を発生した。 では、15℃~130℃の塩化メチレンの原ンートを115℃~130℃の塩化メチレンの原ンートを115℃~130℃の温化メチウンの温度を行い、特られた変や胸膜を変化出いて変にないます。 では、乾燥して多れは移り、一般では、15 mt を では、15 mt を

比較例

当成重量1100のMafica® 117をエタノール・水 等当税溶媒中にて超音液洗浄器を用いて20分間 処理した後、実効抵抗を測定した。その結果を表 -1に併記した。

(実拡例)

以下に本発明を実施例により説明する。 なお、膜の評価は次の方法を用いた。

- (1) 膜厚: 膜断面を走査型電子期散鏡により 湖定。
- (2) 破断強度: ASTMD882 準拠
- (3) 平均贯通孔径:粒子透透法
- (4) 空孔率:水銀ポロシメーター
- (5) 膜抵抗: 直流4増子法を用い、0.5N KCL 溶液中、25℃にて潤定。

<u>実施例1~5</u>

重量平均分子量(Ru) 2×10°のポリエチレン4.0重量%を含む流動パラフィン(64cst/40℃)混合液100㎡ 中部に2,6ージーtーブチルーPー...ソール0.125重量都とテトラキス[メチレンー3ー(3,5ージーtーブチルー4ーヒドロキシフェニル)ープロピオネート)メタン0.25重量部を、酸化防止剤として加えて混合した。この混合液を撹拌機付のオートクレーブに充填し、200℃迄加熱して90分間撹拌し均一な溶液とした。

表 -- 1

	多孔膜	细胞	多孔殿	多孔膜の	型解質問題の
	李托李	平均更进机经	被訊如度	BUT	夹划抵抗
	(%)	(mm)	(kg/cm²)	(a11)	(mΩ·cm²)
夹链网1	68.0	0.010	1060	0.7	19
2	40.4	0.085	501	4.0	140
3	80.5	0.025	2830	12	130
4	63.0	0.030	1390	22	350
5	75.0	0.020	1700	38	790
比較例					1500

(発明の効果)

本発明によれば、超高分子量ポリオレフィンの多孔性存態の網目構造がイオン交換問題を取り込み包含することにより、膜厚 $1 \mu_B \sim 50 \mu_B$ で均仅な厚みを有し、かつ力学的強度のすぐれた液池れのない、フレキシブルな電解質存取が提供され、確認化により実効抵抗値を $1 \Omega \cdot co^2$ 以下、 $1 \Omega \cdot co^2$ にもすることが可能である。また、

特開昭64-22932 (6)

Nation®のような高値なイオン伝評性高分子の使用量を大巾に節減することができる効果もある。 さらに、薄限化と限厚の寸法安定性は、単に電解質層のオーム損を低下させるだけでなく、関弧収縮に伴う電極との接触低抗の増大を抑え、かつ、 ピンホール生成によるカソード室とアノード室間のガスのクロスオーバーを抑制する効果がある。

特許出聞人

東亚燃料工業株式会社

特許出頭代理人

升理士 脊 木 朗 之 敬 升理士 古 贺 哲 田 贺 哲 昭 升理士 古 贺 哲 昭 升理士 山 口 雅 中理士 西 山 雅